Best Available Copy

```
1/7/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
```

003812865

WPI Acc No: 1983-809110/198345

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine derivs. - inhibit aldose-reductase and used for treatment of diabetes

Patent Assignee: ADIR (ADIR-N)

Inventor: DUHALT J; MALEN C; PEGLION J L

Number of Countries: 018 Number of Patents: 019

Pat	ent Family	:							
Pat	ent No	Kind	Date	Ap	plicat No	Kind	Date	Week	
DE	3315106	A	19831103					198345	
BE	896572	Α	19831026					198345	
FR	2525603	Α	19831028					198348	
ΑU	8313953	A	19831103					198350	
SE	8302347	Α	19831128					198350	
NL	8301476	Α	19831116					198351	
NO	8301473	Α	19831121					198402	
DK	8301835	Α	19831219					198406	
JP	59010584	A	19840120	JP	8373687	A	19830426	198409	
PT	76595	A	19840412					198419	
HU	31731	T	19840528					198426	
GB	2133401	A	19840725	GB	8311508	A	19830427	198430	
ZA	8302927	A	19840502	ZA	842927	A	19840426	198431	
DD	209833	Α	19840523					198438	
ES	8405796	A	19841001					198449	
LU	84770	A	19841128					198451	
GB	2133401	В	19851023					198543	
ΑT	8301253	A	19860515					198623	
ΙT	1167123	В	19870513					198940	

Priority Applications (No Type Date): FR 827203 A 19820427

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

DE 3315106

Abstract (Basic): DE 3315106 A

Benzoazacycloalkyl- spiro-imidazolidine derivs. of formula (I) in racemic form or in the form of optical isomers, and their salts with (in)organic pharmaceutically acceptable bases or their addn. salts (except if R2 is acyl) with pharmaceutically acceptable inorqunic acids are new.

- In (I), R1 is H, halogen, OH or MeO; R2 is H, lower alkyl, phenyl lower alkyl, lower alkanoyl or p-toluene sulphonyl; n is 1 or 2.
 - (I) inhibit the enzyme aldose-reductase, the main enzyme
- controlling metabolism of aldoses esp. aldohexoses such as qlucose and galactose. (I) can therefore be used to treat diabetes, esp. to combat increases capillary permeability in the beginning of retinopathia and trophic disorders, and to treat diabetic neuropathia, cataracts and diabetic nephropathia.

Abstract (Equivalent): GB 2133401 B

A compound of the general formula (I) in which Rl represents a halogen or a hydrogen atom, or a hydroxy or methoxy group, R2 represents a hydrogen atom, a lower alkyl radical, a phenyl-loweralkyl radical, a lower alkanoyl radical or a p-toluenesulphonyl group and n represents 1 or 2, in the racemic form or as an optical isomer.

Derwent Class: B02

International Patent Class (Additional): A61K-031/47; C07C-101/12; C07D-087/10; C07D-27/24; C07D-221/00; C07D-223/00; C07D-233/00; C07D-235/00; C07D-471/10; C07D-487/10

P 33 15 106.7 27. 4.83 3, 11, 83

€

DEUTSCHES

PATENTAMT

(3) Unionsprioritāt: (3) (3) (3) 27.04.82 FR 8207203

(7) Anmelder:

ADIR, 92201 Neuilly s/Seine, FR

(74) Vertreter:

ter Meer, N., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Müller, F., Dipl.-Ing., 8000 München: Steinmeister, H., Dipl.-Ing., Pat.-Anw., 4800 Bielefeld

(2) Erfinder:

Malen, Charles, 94260 Fresnes, FR; Peglion, Jean-Louis, 78400 Chatou, FR: Duhault, Jacques. 78290 Croissy sur Seine, FR; Boulenger, Michelle, 78160 Marly le Roi, FR

Free Comments of the Comments

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine der allgemeinen Formel I

in der R₁ ein Wasserstoffstom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe der eine Methoxygruppe, R₂ ein Wasserstoffstom, eine Niedrigalkygruppe, eine Phenyhledrigalkygruppe, eine Phenyhledrigalkygruppe oder eine p-Tolluosillomygruppe und n 1 oder 2 bedeuten, in Form des Racennats oder der optischen Isomeren sowie deren Salze, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Verwendung els Arzneimittel. (33 15 106)

Patentansprüch e

1. Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine der allge-

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

.5

10

in de

- R₁ ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Methoxygruppe,
- R₂ ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Dhenylniedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe pe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe und
 - n 1 oder 2 bedeuten.
- in racemischer Form oder in Form der optischen Isomeren, sowie deren Salze mit anorganischen oder organischen, pharmazeutisch verträglichen Basen oder deren Additionssalze (ausgenommen dann, wenn R₂ eine Acylgruppe darstellt) mit anorganischen, pharmazeutisch verträglichen Säuren.

- 2. 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
- 6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4' imidazolidin-2',5'-dion, dessen (1)- und (d)-Isomeren und deren Salze.



- 4. 6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
- 5. 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo/d/-lH-azepin-l-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
 - 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Ketonderivat der allgemeinen Formel II

10

15

25

30

in der R'₂ die in Anspruch 1 für R₂ angegebenen Bedeutungen mit Ausnahme des Wasserstoffatoms besitzt und R₁ und n die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen, mit einem Alkalimetallcyanid in Gegenwart von Ammoniak oder eines Ammoniumsalzcs zu eincm Spiro-hydantoin der allgemeinen Formel I'

35 in der n, R, und R', die oben angegebenen Bedeutungen

besitzen, kondensiert und diese Verbindung gegebenenfalls zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₂ ein Wasserstoffatom darstellt, debenzyliert und diese letztere Verbindung gegebenenfalls mit einem Halogenid einer niedrigmolekularen Alkansäure oder einem p-Toluolsulfonylhalogenid unter Bildung der entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₂ eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe darstellt, acyliert.

7. Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff mindestens eine Verbindung nach einem der Ansprüche l bis 5 in Mischung oder Kombination mit einem inerten, pharmazeutisch annehmbaren, nichttoxischen Träger, Binde-15 mittel und/oder Hilfsstoff.

10:-

TER MEER-MÜLLER-STEINMEISTER

Beim Europäischen Patentant zugetassene Vertreter — Professional Representatives bei Mandataires europe professional des broyats

Dipt-Chem. Dr. N. ter Meer Dipt.-Ing. H. Steinmeister Dipi-ing, F. E. Müller Triftstrasse 4, D-8000 MUNCHEN 22

Artur-Ladebeck-Stresse 51 D-4800 BIELEFELD 1

tM/cb

GA/CG 9918

27. April 1983

ADIR

22, rue Garnier 92201 Neuilly-sur-Seine, Frankreich

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen

Priorität: 27. April 1982, Frankreich, Nr. 82.07203



Beschreibung

Gegenstand der Erfindung sind Benzoazacycloalkyl-spiroimidazolidine, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen.

Die Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine entsprechen der allgemeinen Formel I

10

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH} \\
 & \text{NH} \\
 & \text{O} \\
 & \text{R}_1 \\
 & \text{CH}_2 \\
 & \text{R}_2
\end{array}$$

15

20

in der

R₁ ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Methoxygruppe,

R₂ ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylniedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe und n 1 oder 2

bedeuten,

sowie deren Salze mit anorganischen oder organischen, pharmazeutisch verträglichen Basen oder deren Additionssalze (ausgenommen der Fall, wo R₂ eine Acylgruppe dar-30 stellt) mit anorganischen, pharmazeutisch annehmbaren

Säuren.

Vorzugsweise enthalten die niedrigmolekularen Alkylgruppen 1 bis 4 Kohlenstoffatome. Die Niedrigalkylphenyl-35 gruppen bzw. die Niedrigalkanoylgruppen oder Niedrigacyl-



gruppen $\rm R_2$ enthalten vorzugsweise als Alkylgruppen solche mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wobei die Gruppe $\rm R_2$ besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom darstellt.

- 5 Da die Verbindungen der allgemeinen Formel I ein asymmetrisches Kohlenstoffatom aufweisen (Spirobindung) können sie in Form der Racemate oder der optischen Isomeren vorliegen, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind.
- 10 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können hergestellt werden durch Kondensation eines Ketonderivats der allgemeinen Pormel II

- 20 in der R 1_2 die oben für R $_2$ angegebenen Bedeutungen mit der Ausnahme des Wasserstoffatoms besitzt und R $_1$ und n die oben bezüglich der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen aufweisen,
- mit einem Alkalimetallcyanid in Gegenwart von Ammoniak 25 oder eines Ammoniumsalzes unter Bildung eines Spiro-hydantoins der allgemeinen Formel I

35 in der n, R_1 und R'_2 die oben angegebenen Bedeutungen

besitzen,

welche Verbindung gegebenenfalls zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₂ ein Wasserstoffatom darstellt, debenzyliert wird, welchletztere Verbindung man mit einem Niedrigalkansäurehalogenid oder mit einem p-Toluolsulfonylhalogenid zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R₂ eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe darstellt, acylieren kann.

10 Die Kondensationsreaktion des Ketonderivats der allgemeinen Formel II mit dem Alkalimetallcyanid erfolgt unter den üblichen Bedingungen der Strecker-Reaktion in Gegenwart von Ammoniak oder eines Ammoniumsalzes in einem polaren Lösungsmittel, wie einem Alkohol, wobei man bei der 15 Siedetemperatur und gegebenenfalls unter Druck arbeitet.

Die Debenzylierung des Spiro-hydantoins der allgemeinen Formel I' kann mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators, wie $\mathrm{Pd/C}$, in einem polaren Lösungsmittel durchgeführt werden.

Die Acylierung erfolgt in Gegenwart eines Säureakzeptors, der auch als Lösungsmittel dienen kann, wie beispielsweise Pyridin.

Die als Ausgangsmaterialien eingesetzten Ketone der allgemeinen Formel II, in der n den Wert l besitzt (Isochinolone) sind in der Literatur beschrieben (The Chemistry of Heterocyclic Compounds, Vol. 38.1, Seiten 215 bis 216, O Interscience, Herausg. Wiley), oder können ausgehend von Benzoesäureestern gemäß dem folgenden Reaktionsschema hergestellt werden:

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ R_1 & & & \\ \hline & & & \\ CH_2X & & \\ \hline & & & \\ (V) & & \\ \hline & & & \\ (IV) & & \\ R_1' & & \\ \hline & & \\ CH_2-N-CH_2COOC_2H_5 \\ \hline & & \\ (IV) & & \\ R_1' & & \\ \hline \end{array}$$

$$R_1 \xrightarrow{\text{COOC}_2H_5} \text{(III)} \qquad R_1 = 1$$

Bei den obigen allgemeinen Formeln besitzen R₁ und R'₂ die bezüglich der allgemeinen Formel II angegebenen Bedeutungen, während X für ein Halogenatom, vorzugsweise 15 für ein Bromatom steht. Der Benzoesäureester der allgemeinen Formel V wird mit einem N-substituierten Glycinethylester in Gegenwart eines Säureakzeptors, wie Triethylamin, am Rückfluß kondensiert, wonach der erhaltene Diester der allgemeinen Formel IV mit einem Alkalimetallakoholat, wie Natriumethylat, in Ethanol am Rückfluß zu dem Keton der allgemeinen Formel III kondensiert wird. Das Keton der allgemeinen Formel III wird mit Hilfe einer starken Säure in einem wäßrigen Medium decarboxyliert und liefert das gewünschte Ketonderivat der allz gemeinen Formel II (n = 1).

Die Ausgangsmaterialien der ällgemeinen Formel II, in der n den Wert 2 besitzt (Benzazepinone), können einfacher ausgehend von den entsprechenden Alkoholen der allgemeinen Formel VI

in der R₁ die bezüglich der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen besitzt, hergestellt werden, dessen Synthese von M. Lennon et al. (J. Chem. Soc. (1975) 622) beschrieben worden ist. Diese Verbindungen werden am

5 Stickstoff acyliert, alkyliert oder aralkyliert, wonach die Hydroxygruppe unter Bildung der entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel II (n = 2) oxidiert wird.

Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung 10 der Erfindung.

Beispiel 1

6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-15 4'-imidazolidin-2',5'-dion

- a) N-(4-Chlor-2-ethoxycarbonyl-benzyl)-N-benzyl-glycinethylester
- 20 Man löst 55,5 g (0,2 Mol) 5-Chlor-2-brommethyl-benzoesäureethylester in 270 ml zum Sieden am Rückfluß erhitztem Diethylether und gibt 34,78 g (0,18 Mol) N-Benzylglycinethylester sowie 18,62 g (0,184 Mol) Triethylamin portionsweise im Verlaufe von 12 Stunden zu. Man hält 25 während insgesamt 35 Stunden am Rückfluß. Nach dem Ab-
- kühlen gibt man 150 ml Wasser und 80 ml einer 2,5n NaOH-Lösung zu. Man dekantiert die organische Phase ab und unterwirft sie einer Säure/Base-Behandlung. Man erhält 43,8 g (Ausbeute = 61 %) des Produkts in Form eines Öls.

IR-Spektrum: $C=0 = 1730 \text{ cm}^{-1}$

30

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7,5 ppm 4H (q) 4,3 ppm 2H (s) 4,2 ppm 2H (s) 3,8 ppm 2H (s) 3,3 ppm 6H (t) 1,3 ppm

b) 6-Chlor-3-ethoxycarbonyl-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-isochinolon

Man löst 26,9 g (0,069 Mol) des in der obigen Stufe a)

5 erhaltenen rohen Esters in 350 ml Benzol und gießt diese Lösung im Verlaufe von 90 Minuten zu einer Lösung
von 2,1 g Natriumethylat in 50 ml Ethanol. Man erhitzt
die Reaktionsmischung während 1 Stunde zum Sieden am
Rückfluß, kühlt ab und behandelt mit verdünnter Chlor
10 wasserstoffsäure bis zur Neutralität. Man dekantiert
die Benzolphase ab, wäscht mit Wasser, trocknet und verdampft das Lösungsmittel. Man erhält in dieser Weise
22,9 g eines kristallinen Produkts. F = 71 bis 76°C
(Mini-Kofler).

Nach der Umkristallisation aus 40 ml Ethanol erhält man 19 g des Produkts (Ausbeute = 80 %) mit einem Schmelzpunkt von 75 bis 77°C (Mini-Kofler).

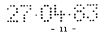
0 IR-Spektrum: C=O (Ester) = 1640 cm⁻¹ C=C-OH = 1610 cm⁻¹

> NMR-Spektrum: Bestätigung der Enolform: austauschbares 1H bei 11,6 ppm.

c) 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-isochinolon

Man gibt 26,1 g (0,076 Mol) der in der Stufe b) erhaltenen Verbindung zu 130 ml Ethanol und 400 ml einer 10n
30 wäßrigen Chlorwasserstoffsäure, wonach man während 12
Stunden zum Sieden am Rückfluß erhitzt. Nach dem Vertreiben der Hauptmenge des Ethanols fällt das gewünschte Hydrochlorid der Verbindung aus. Man saugt ab, wäscht
und trocknet und erhält 19 g des rohen Produkts.

15



Durch Verteilung zwischen Dichlormethan und einre 5n Natriumhydroxidlösung erhält man die Base in einer Menge von 16,1 g. F = 82 bis 83°C (Mini-Kofler).

5 Die Umkristallisation aus 35 ml Diisopropylether ergibt 14,2 g (Ausbeute = 69 °) der Verbindung mit einem Schmelzpunkt von 83 bis 85°C (Mini-Kofler).

IR-Spektrum: C=0 = 1690 cm⁻¹

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7 bis 8 ppm

4H (s) 3,8 ppm

2H (s) 3,4 ppm

15 d) 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Man beschickt einen Autoklaven mit 13,8 g (0,051 Mol) des in der Stufe c) erhaltenen Isochinolons, 4,97 g (0,0765 20 Mol) Kaliumcyanid und 24,48 g (0,255 Mol) Ammoniumcarbonat in 170 ml Ethanol und erhitzt während 22 Stunden auf eine Temperatur von 115°C. Nach dem Abkühlen und dem Verdampfen des Lösungsmittels nimmt man den Rückstand mit 50 ml Wasser auf, säuert die Lösung bis zu einem pH-Wert von 1 an, saugt das Produkt ab und wäscht mit Wasser und schließlich mit Methanol. Man erhält die Titelverbindung in einer Menge von 13,2 g (Ausbeute = 76 %), F = 260°C.

IR-Spektrum: $C=0 = 1720 \text{ cm}^{-1} \text{ bis } 1770 \text{ cm}^{-1}$

20

10

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7 bis 7,5 ppm

4H (m) 3,5 bis 3,8 ppm

2H (s) 2,9 ppm

Beispiel 2

6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2'.5'-dion

Man bewirkt eine Hydrogenolyse von 3,1 g (0,009 Mol) des gemäß Beispiel 1 erhaltenen spiro-Hydantoins in 60 ml Essigsäure bei 60°C und unter Atmosphärendruck in Gegenwart von 500 mg eines Katalysators (10 % Pd auf Kohlen-10 stoff).

Nach der Absorption des theoretischen Wasserstoffvolumens filtriert man und verdampft das Lösungsmittel. Man kristallisiert den Rückstand aus einer Wasser/Ethanol-Mi-15 schung um und erhält 1,4 g (Ausbeute = 63 %) des Produkts. F = 234 bis 238°C (Mini-Kofler).

Beispiel 3

20 6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Man acetyliert 2,51 g (0,01 Mol) der gemäß Beispiel 2 erhaltenen Verbindung mit Acetylchlorid in Gegenwart von
25 Pyridin bei Raumtemperatur. Man isoliert das rohe acetylierte Produkt, kristallisiert es aus Methanol um und
erhält 1,4 g des Produkts. F = 252 bis 254°C (Mini-Kofler).

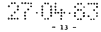
IR-Spektrum (Dimethylsulfoxid): NH = 3500 bis 2500 cm⁻¹

C=0 (Imidazolinon) = 1700 und 1765 cm⁻¹

C=0 (Acetyl) = 1640 cm⁻¹

Beispiel 4

35 3-Acety1-2,3,4,5-tetrahydro-benzo/d/lu-azepin-5-spiro-4'-



imidazolidin-2',5'-dion

- a) 1-Hydroxy-3-acety1-2,3,4,5-tetrahydro-benzo/d/lH-azepin
- 5 Man acetyliert 7 g (0,043 Mol) 1-Hydroxy-benzo/d/perhydroazepin, welches man nach der Verfahrensweise von Lennon et al. (J. Chem. Soc. (1975) 622) hergestellt hat, mit Acetylchlorid bei Raumtemperatur. Man isoliert das Acetylderivat und kristallisiert es aus Acetonitril um, wo-
- 10 bei man 5,5 g (Ausbeute = 63 %) der Verbindung erhält.
 F = 113 bis 116°C (Mini-Kofler).

IR-Spektrum: OH = 3200 cm^{-1} , C=0 = 1620 cm^{-1}

15 b) 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro/d/lH-azepinon-1

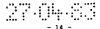
Man oxidiert 4,5 g (0,002 Mol) des in der Stufe a) erhaltenen Acetyl-benzazepinols mit 15,4 g des Cr0₃/2-Pyridin-Komplexes in 200 ml Aceton. Nach den üblichen Behandlungen isoliert man durch Destillation im Vakuum 3 g des gewünschten Produkts. Siedepunkt 0.013 mbar = 180°C.

IR-Spektrum: C=O (Amid) = 1650 cm^{-1} C=O (Keton) = 1690 cm^{-1}

25

c) 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo/d7lH-azepin-1-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Nach der Verfahrensweise von Beispiel 1 d), jedoch aus30 gehend von 3,5 g (0,017 Mol) des in der obigen Stufe b)
erhaltenen Perhydroazepinons (anstelle des Isochinolons),
von 1,67 g (0,026 Mol) Kaliumcyanid und 8,16 g (0,085 Mol)
Ammoniumcarbonat erhält man nach der Umkristallisation aus
Methanol 2,4 g des gewünschten Produkts. F = 268 bis 276°C
35 (Mini-Kofler).



IR-Spektrum: C=0 (Hydantoin) = 1770 cm⁻¹ und 1720 cm⁻¹ C=0 (Acetyl) = 1660 cm⁻¹

Beispiel 5

Optische Isomeren des 6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochino-lin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dions.

a) Camphersulfonat des (d)-Isomeren

10 Man erhitzt 100 g (0,036 Mol) der gemäß Beispiel 2 erhaltenen racemischen Verbindung und 78 g (0,036 Mol) (1)-Campher-10-sulfonsäure in 1300 ml Wasser und 400 ml Ethanol bis zur vollständigen Auflösung zum Rückflußsieden. 15 Die in dieser Weise erhaltene Lösung wird zur Trockne eingeengt und ergibt 162 g des gewünschten Salzes. Nach einer ersten Umkristallisation aus 3200 ml Methanol fallen über Nacht im Kühlschrank bei 3°C 70,7 q des Produkts aus. Eine zweite Umkristallisation aus 2950 ml Me-20 thanol ergibt mach 24 Stunden im Gefrierschrank bei -18°C 54,6 q des (1)-Campher-10-sulfonats des (d)-6-Chlor-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2'.5'-dions. F = 257°C (Zersetzung). 25 Methanol)

b) (d)-Isomeres

Man suspendiert 13,8 g (0,0285 Mol) des in der obigen Wei30 se erhaltenen Camphersulfonats in 145 ml einer 2 %-igen
wäßrigen Triethylaminlösung. Man erhitzt im Wasserbad, bis
man eine Lösung mit einem neutralen pH-Wert erhält und
läßt dann über Nacht im Kühlschrank bei 3°C stehen, wobei
6,8 g (d)-6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro35 4'-imidazolidin-2',5'-dion ausfallen. F = 252°C (Zerset-

zung und Sublimation).

$$\frac{\bar{\alpha}}{589}^{22} = +44.4^{\circ}$$
 $\frac{\bar{\alpha}}{436}^{22} = +86.4^{\circ} (0.4 \% in Methanol)$

5 c) Hydrochlorid des (d)-Isomeren

Man suspendiert 6,4 g (0,0255 Mol) der in der obigen Weise erhaltenen freien Base in 15,4 ml 1,65m Chlorwasserstoffsäurelösung. Nach einer Kontaktdauer von 20 Minuten und 10 nach 3 Stunden im Kühlschrank (3°C) erhält man 6,7 g des Hydrochlorids. F = 245°C.

$$\sqrt{a}$$
 $\frac{722^{\circ}C}{589}$ = + 78,3° $\frac{\sqrt{a}}{436}$ = + 177,7° (0,5 % in Methanol)

15 d) (1)-Isomeres

Man verfährt nach der oben beschriebenen Methode zur Abtrennung des (d)-Isomeren, geht jedoch von der (d)-Campher-10-sulfonsäure aus und erhält das (d)-Campher-10-20 sulfonat des (1)-6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dions.

Die physikalischen Konstanten sind die gleichen wie die des (d)-Isomeren, wobei die Drehwerte natürlich umge-

25 kehrt sind.

Bei der Untersuchung der optischen Reinheit hat sich gezeigt, daß diese mehr als 98 % beträgt.

30 Die nach den obigen Beispielen hergestellten Verbindungen sowie weitere Verbindungen der allgemeinen Formel I wurden in analoger Weise hergestellt und sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt. Die Formel einer jeden Verbindung wurde durch Elementaranalyse bestimmt,

35 während die Struktur über die IR- und NMR-Spektren verifiziert wurde.



TABELLE

	Ver- bindung Nr.	n	R ₁	R ₂	₽ (°C)	Herstellung
5	1	1	CH ₃ O-7	⊚-сн ₂ -	243-246	Gem.Beispiel l
	2	1	СH ₃ O-7	н	245-249	Gem.Beispiel 2
	3	1	CH ₃ O-7	сн ₃ -∰-so ₂ -	208-210	Gem.Beispiel l
	4	2	Н	сн ₃ -©-so ₂ -	262-263	Gem.Beispiel l
	. 5	1	сн ₃ 0-7	сн ₃ со	253-255 (HCl)	Gem.Beispiel 3
10	6	1	C1-6	н	234-238	Beispiel 2
	7	1	C1-6	©-сн ₂ -	260 (Zers.)	Beispiel l
	8	1	C1-6	сн ₂ со-	252-254	Beispiel 3
	9	2	н	сн ₃ со-	268-276	Beispiel 4
	10	1	C1-6	сн ₃ сн ₂ со-	225-227	Gem.Beispiel 3
15	11	1	н	н	260 HCl (Zers.)	Gem.Beispiel 2
	12	1	н	©-cH ₂ -	255-260	Gem.Beispiel l
	13	1	F-6	©-сн ₂ -	275-280 (Zers.)	Gem.Beispiel l
	14	1	F-6	н	265 (Zers.)	Gem.Beispiel 2
	15	1)-1	someres	der Verbindung Nr.	252 (Zers.)	Beispiel 5
20	16	(d)-1	someres	der Verbindung Nr.	(Zers.)	Beispiel 5
	17	1,	C1-8	©-сн ₂ -	195-207 (Zers.)	Gem.Beispiel l
	18	1	C1-8	н .	270 (Zers.) (HCl)	Gem.Beispiel 2

Pharmakologische Untersuchung der erfindungsgemäßen Verbindungen

 Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden im Hinblick auf ihre inhibierende Wirkung auf die aus den Linsen von Ratten extrahierte Aldosereduktase nach der von S. Hayman und J.H. Kinoshita (J. Biol. Chem. 240 (1965) 877) beschriebenen und von S.D. Warna und J.H. Kinoshita (Biochemical Pharmacology 5 (1976) 2505 bis 2613) modifizierten Methode untersucht.

10

15

20

25

3.0

35

Die effindungsgemäßen Produkte wurden in einem Puffer mit einem pH-Wert von 6,2 gelöst und dann bei 25°C in einem geschlossenen Behälter inkubiert, der die aus den Linsen von CD River-Ratten extrahierte Aldosereduktase enthielt. Nach einer Kontaktdauer von 10 Minuten gab man das Substrat zu und bewertete die Aktivität des Enzyms durch das Verschwinden des Cofaktors hydriertes Nicotinamid-adenin-dinucleotidphosphat (NADPH) gemäß der folgenden Reaktionsgleichung:

D - Glucose + NADPH + H[⊕] -> Sorbit + NADP[⊕]

Man berechnet die enzymatische Aktivität durch Bestimmung der verschwundenen Menge von NADPH. Die Ergebnisse sind als Prozentsatz der enzymatischen Aktivität des Präparats in Abwesenheit jeglichen Inhibitors angegeben. Unter diesen Bedingungen kann man die minimale Dosis bestimmen, die die Aldosereduktase zu 100 % inhibiert und die minimale Dosis, die die enzymatische Aktivität um 50 % inhibiert. Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in Konzentrationen zwischen 10^{-8} m und 10^{-5} m untersucht. Ganz allgemein ergibt sich bei einer Konzentration von 10^{-7} m eine Inhibierung der enzymatischen Aktivität von 50 % ...

- Die Toxizität der erfindungsgemäßen Verbindungen ist sehr gering, wobei die an Mäusen des Stammes Swiss bestimmte DL₅₀ bei intraperitonealer Verabreichung oberhalb 1 g/kg liegt.
- 3. Die in vivo-Aktivität der Verbindungen wurde an durch intravenöse Injektion von 65 mg/kg Streptozotocin diabetisch eingestellten Ratten untersucht. Die untersuchten Verbindungen wurden in Form einer Suspension in einer Gummilösung (20 %) auf ozalem Wege morgens und abends verabreicht. Die Tiere wurden derart dressiert, daß sie ihr Futter zwischen 8 und 16 Uhr fressen.

- Nach einer Behandlung von 7 Tagen werden die Tiere 15 durch Köpfen getötet. In dem aufgefangenen Blut bestimmt man die Glykämie nach der Glucoseoxidase-Methode. Die Linsen werden unmittelbar nach dem Tode entnommen, schnell gewogen und in flüssigen Stickstoff eingebracht. Die gefrorenen Linsen werden in 20 einer wäßrigen Lösung von Sedoheptulose, die als interner Standard für die gaschromatographische Bestimmung verwendet wird, vermahlen. Die Proteine werden ausgefällt. Nach dem Zentrifugieren wird die überstehende Flüssigkeit abgetrennt und gefriergetrocknet. 25 Der trockene Extrakt wird mit TMCS/HDMS silyliert und in Heptan aufgenommen, wonach man eine gaschromatographische Untersuchung (Hewlett Packard 5710) unter den folgenden Bedingungen durchführt: FID-Detektor, Säule: 2,5 m, 3 mm, 9 % E.G.S. Chrom G AWDMCS 80 bis 100 30 mesh (0,15 bis 0,18 mm), Temperatur 170°C, Trägergas: Stickstoff (30 ml/min).
- Die Ergebnisse zeigen, daß die erfindungsgemäßen Ver-35 bindungen bei oraler Verabreichung und einer täglichen

Dosis von zweimal (1 bis 5) mg/kg den Sorbitgehalt in der Linse der diabetisch eingestellten Ratten (Glykämie 4,0 \pm 0,4 g/1) um 70 bis 100 % vermindern.

5 Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen somit interessante pharmakologische Eigenschaften. Sie entfalten insbesondere inhibierende Wirkungen auf das Enzym Aldosereduktase, das Hauptenzym, das in dem menschlichen Organismus den Stoffwechsel der Aldosen und insbesondere der 10 Aldohexosen, wie Glucose und Galactose, steuert, indem es diese in die entsprechenden Polyole (beispielsweise Sorbit oder Galactit) umwandelt.

Eine übermäßige Wirkung eines solchen Enzyms in Gegenwart
eines Überschusses des Substrats kann zu einer anormal
hohen Bildung von Galactit oder Sorbit bei galactosämischen Organismen führen. Die in dieser Weise erzeugten
anomalen Polyol-Konzentrationen führen zu einer Ansammlung dieser Substanzen in der Linse, in den peripheren
Nerven und in den Nieren der diabetischen Organismen. In
der Tat ist die Intervention der in dem Gewebe vorhandenen Aldosereduktase bei Organismen wenig merkbar, die
einen normalen Blutzuckergehalt aufweisen. Seine Wirkung
wird jedoch bedeutsamer bei diabetischen Organismen, deze ren Blutzuckergehalt wesentlich höher ist.

In dieser Weise erklärt man eine Modifizierung der Kapillarfunktionen, Störungen der Nervenleitung und das Auftreten eines diabetischen Katarakts mit einem Verlust 30 der Transparenz der Linse des Auges. Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Verbindungen kann man diese schweren Komplikationen vermindern oder vollständig verhindern. Andererseits vermindern die erfindungsgemäßen Verbindungen in vitro beginnend mit einer Dosis von 10⁻⁶ m und in vivo 35 beginnend mit einer Dosis von 2 bis 20 mg/kg die Prolactinsekretion durch die Rattenhypophyse. Die Basalsekretion des Wachstumshormons wird unter diesen Bedingungen nicht modifiziert, während die durch einen sympathischen Stress verursachte Hypersekretion inhibiert wird, eine Eigenschaft, die sich bei der Behandlung von Diabetikern als besonders interessant erweist.

Demzufolge besteht die hauptsächliche Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in der Therapie in der Be-10 handlung des Diabetes und insbesondere zur Bekämpfung der Steigerung der Kapillarpermeabilität am Beginn der Retinopathie und von trophischen Störungen, zur Verhinderung oder zur Behandlung von diabetischer Neuropathie in seinen peripheren oder viszeralen Manifestationen und 15 zur Behandlung des Katarakts und der diabetischen Nephropathie.

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Verbindungen auf oralem oder parenteralem Weg verabreicht. Die insbe20 sondere für diesen Verabreichungsweg geeigneten pharmazeutischen Zubereitungen sind injizierbare Lösungen oder
Suspensionen, die in Ampullen oder selbstinjizierbaren
Spritzen vorliegen, Tabletten oder umhüllte Tabletten,
Dragees, Gelatinekapseln, Pillen, trinkbare Sirupe oder
25 Emulsionen, Salben, Tropfen, Augentropfen, Augensalben

oder Gele zur Augenbehandlung.

Die Einheitsdosis variiert mit dem Verabreichungsweg, dem Alter des Patienten und der Schwere der therapeutischen 30 Indikation. Sie kann sich zwischen 25 und 250 mg pro Verabreichung erstrecken. Die tägliche Dosis kann beim Erwachsenen zwischen 50 und 500 mg liegen.

Beispiel für Gelatinekapseln

6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochino-	
lin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion	50
Instage	

5 Lactose 40 mg
Talkum 10 mg

für eine Gelatinekapsel.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

·	
□ BLACK BORDERS	
\square image cut off at top, bottom or sides	
\square faded text or drawing	
\square blurred or illegible text or drawing	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality	
Потитр.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.